

- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យ ចុះថ្ងៃទី០១ ខែវិច្ឆិកា ឆ្នាំ ១៩៩៣ ស្តីពីការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ ០២/នស/៩៤ ចុះថ្ងៃទី២០ ខែកក្កដា ឆ្នាំ ១៩៩៤ ស្តីពីការប្រព្រឹត្តិការណ៍រដ្ឋមន្ត្រី
- បានឃើញក្រឹត្យលេខ ជស/រកត/១០៩៤/៨៣ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែតុលា ឆ្នាំ១៩៩៤ ស្តីពីការសម្របសម្រួលសមាសភាពរាជរដ្ឋាភិបាល នៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ ជស/រកម/០១៩៦/០៣ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែមករា ឆ្នាំ ១៩៩៦ ស្តីពីការបង្កើតក្រសួងសុខាភិបាល
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ ជស/រកម/០១៩៦/០២ ចុះថ្ងៃទី១៧ ខែសីហា ឆ្នាំ ១៩៩៦ ស្តីពីការគ្រប់គ្រងឱសថ
- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យលេខ ជស/រកត/០៩៩៧/១៤៧ ចុះថ្ងៃទី៧ ខែសីហា ឆ្នាំ១៩៩៧ ស្តីពីការកែសម្រួលសមាសភាពរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា
- បានឃើញអនុក្រឹត្យលេខ ៦៧/អនក្រ.បក. ស្តីពីការរៀបចំ និង ការប្រព្រឹត្តិទៅរបស់ក្រសួងសុខាភិបាល ចុះថ្ងៃទី២២ ខែតុលា ឆ្នាំ ១៩៩៧

តាមសំណើរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល

បានការអនុម័តរបស់គណៈរដ្ឋមន្ត្រីនាសម័យប្រជុំ ថ្ងៃទី១២ ខែមីនា ឆ្នាំ១៩៩៨

សំរេច

ជំពូកទី ១

បទបញ្ញត្តិទូទៅ

មាត្រា ១.- អនុក្រឹត្យនេះមានអោយដោះស្រាយផលិតកម្ម អាហារិណ-នីហរិណកម្ម និង ពាណិជ្ជកម្មឱសថបូរាណ ក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។

មាត្រា ២.- ឱសថបូរាណគឺជាធាតុជាតិសំរាប់ប្រើប្រាស់ក្នុងការបង្ការ ឬ ព្យាបាលជំងឺ មនុស្ស សត្វ មាន ៖

- រុក្ខជាតិ ឬ សត្វ សិលាជាតិ ដែលមិនទាន់កែច្នៃ ឬ បានកែច្នៃតាមវិធីសាស្ត្រសាមញ្ញ
- ផលិតផលដែលផ្សំ ឬ ផលិតឡើងដោយសារជាតិមួយមុខ ឬ ច្រើនមុខ ដែលមានរចនាសម្ព័ន្ធតិមីមិនទាន់ច្បាស់លាស់ និង មានប្រភពពីរុក្ខជាតិ សត្វ ឬ សិលាជាតិ ។

មាត្រា ៣.- ផលិតកម្ម អាហារិណ-នីហរិណកម្ម និង ពាណិជ្ជកម្មឱសថបូរាណ អាចប្រព្រឹត្តិទៅបាន លុះត្រាតែមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

ជំពូក ២

សិទ្ធិធ្វើពាណិជ្ជកម្មឱសថបូរាណ

មាត្រា ៤._ ឱសថការីដែលអាចមានសិទ្ធិធ្វើផលិតកម្ម អាហារិណ-នីហរិណកម្ម ឱសថបូរាណបានត្រូវ មានលក្ខណៈសម្បត្តិដូចខាងក្រោម ៖

- មានសញ្ជាតិខ្មែរ
- មានសញ្ញាបត្រឱសថការី ទទួលស្គាល់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល
- មិនដែលមានមោសាបបទល្មើសព្រហ្មទណ្ឌណាមួយ
- មានសុខភាពគ្រប់គ្រាន់ អាចបំពេញការងារបាន ។

មាត្រា ៥._ គ្រូថ្នាំបូរាណដែលមានសិទ្ធិធ្វើពាណិជ្ជកម្មឱសថបូរាណ បានត្រូវមានលក្ខណៈសម្បត្តិ ដូចខាងក្រោម៖

- មានសញ្ជាតិខ្មែរ
- មានការយល់ដឹងក្នុងការផ្សំឱសថបូរាណពីរុក្ខជាតិ សត្វ ឬ សិលាជាតិ និង ការពិនិត្យព្យាបាលជម្ងឺសាមញ្ញតាមវេជ្ជសាស្ត្របូរាណ ដែលមានវិញ្ញាបនបត្រ គ្រូថ្នាំបូរាណ ទទួលស្គាល់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល
- មិនដែលមានមោសាបបទល្មើសព្រហ្មទណ្ឌណាមួយ
- មានសុខភាពគ្រប់គ្រាន់ អាចបំពេញការងារបាន ។

មាត្រា ៦._ ក្រសួងសុខាភិបាលអាចអនុញ្ញាតឱសថការី និងគ្រូថ្នាំបូរាណបរទេសប្រកបវិជ្ជាជីវៈ ឱសថបូរាណក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជាបាន ក្នុងករណីយល់ឃើញថា មានផ្លូវការចាំបាច់ក្នុងសង្គម ជាតិ ។

មាត្រា ៧._ ឱសថបូរាណដែលអាចផលិត អាហារិណ-នីហរិណបាន ត្រូវមានទិដ្ឋការ ឬបញ្ជីកាយលំព្រមពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ៨._ ក្រសួងសុខាភិបាលកំណត់ដោយប្រកាសនូវ ៖

- បែបបទ និងលក្ខខណ្ឌ ក្នុងការសុំលើក ឬប្តូរទីតាំង-ឬផ្ទេរមូលនិធិនៃគ្រឹះស្ថានផលិតគ្រឹះស្ថានអាហារិណ-នីហរិណ និងអាគារលក់ឱសថបូរាណ ។
- បែបបទ និង លក្ខខណ្ឌក្នុងការសុំទិដ្ឋការ ឬបញ្ជីកាយឱសថបូរាណ
- បែបបទ និង លក្ខខណ្ឌបច្ចេកទេសគ្រប់គ្រង និង ថែរក្សាឱសថបូរាណ
- បែបបទ និង លក្ខខណ្ឌក្នុងការផ្សព្វផ្សាយឱសថបូរាណ
- បែបបទ ផលិតកម្ម អាហារិណ-នីហរិណកម្ម និង ពាណិជ្ជកម្មឱសថបូរាណ

មាត្រា ៩._ ត្រូវមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាលចំពោះ ៖

- ការពិភាក្សា ការប្តូរទីតាំង និង ការប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវនៃគ្រឹះស្ថានផលិត គ្រឹះស្ថានអភិបាល-និហ័ណ និង អគារលក់ឱសថបូរាណ
- ការផលិតអភិបាល-និហ័ណ ស្តុកឱសថបូរាណ និង វត្ថុធាតុដើមសំរាប់ឱសថបូរាណ
- ការចែកចាយឱសថបូរាណ ។

ជំពូកទី ៣

ផលិតកម្មឱសថបូរាណ

មាត្រា ១០._ ផលិតកម្មឱសថបូរាណជាម្រង់ម្រាយខុសៗគ្នា ត្រូវប្រព្រឹត្តក្នុងគ្រឹះស្ថានផលិតឱសថដែលមានការរៀបចំសមស្របតាមលក្ខខណ្ឌបច្ចេកទេសកំណត់ដោយប្រកាសក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ១១._ ផលិតកម្មឱសថបូរាណ ត្រូវស្ថិតនៅក្រោមការត្រួតពិនិត្យ និង ការទទួលខុសត្រូវរបស់ឱសថការី មួយរូប ឬ ច្រើនរូបទៅតាមទំហំផលិត

ជំពូកទី ៤

អាហារ-និហ័ណកម្មឱសថបូរាណ

មាត្រា ១២._ អាហារ-និហ័ណកម្មឱសថបូរាណ ត្រូវធ្វើឡើងតាមរយៈស្ថាប័នអាហារ-និហ័ណ ឱសថដែលមានការរៀបចំសមស្របតាមលក្ខខណ្ឌកំណត់របស់ក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ១៣._ ឱសថបូរាណដែលសំនុំចូល ត្រូវជ្រើសរើសក្នុងបញ្ជីឱសថបូរាណ ដែលបានចុះបញ្ជីកា រួចហើយនៅក្រសួងសុខាភិបាល ។

ឱសថបូរាណដែលបាននាំចូលហើយ ត្រូវមានទំរង់បង្ហាញ និង មានគុណភាពល្អត្រឹមត្រូវតាមឱសថគំរូដែលបានកំណត់ ។

ជំពូកទី ៥

ការនាំចូលកម្មឱសថបូរាណ

មាត្រា ១៤._ ការតាំងលក់ ការលក់ និង ការស្តុកឱសថបូរាណត្រូវប្រព្រឹត្តទៅនៅក្នុងអគារលក់ឱសថ បូរាណដែលមានការរៀបចំសមស្របតាមលក្ខខណ្ឌកំណត់របស់ក្រសួងសុខាភិបាល។

មាត្រា ១៥._ អាគារលក់ឱសថបូរាណត្រូវមានវត្តមានរបស់គ្រូបូរាណ ដើម្បីគ្រប់គ្រងសកម្មភាពក្នុងអគារ របស់ខ្លួន ។

ករណីអវត្តមានគ្រូបូរាណទទួលខុសត្រូវ ត្រូវមានគ្រូបូរាណមួយរូបទៀតជំនួស ដោយមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ១៦._ ប្រកាសហាត ៖

- ១- ការលក់ឱសថបូរណក្នុងក្លាយ គ្មានគុណភាព
- ២- ការលក់ឱសថបូរណ ដែលផ្សំឈាមជាមួយឱសថសម័យ
- ៣- ការលក់ឱសថបូរណប្រភេទថ្នាំ ដែលមានក្នុងបញ្ជីហាមឃាត់របស់ក្រសួង សុខាភិបាល
- ៤- ការប្រកបអាជីវកម្មផ្សេងទៀតក្នុងអំឡុងពេលលក់ឱសថបូរណ ។

ជំពូកទី ៦

អវសានប្រព័ន្ធគ្រឿង

មាត្រា ១៧._ បទបញ្ញត្តិទាំងឡាយណាដែលផ្ទុយនឹងអនុក្រឹត្យនេះ ត្រូវទុកជានិរាករណ៍ ។

មាត្រា ១៨._ សាលារដ្ឋមន្ត្រីទទួលបន្ទុកចិត្តការណ៍រដ្ឋមន្ត្រីរដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល និង ក្រសួង-ស្ថាប័ន ពាក់ព័ន្ធមានភារកិច្ចអនុវត្តតាមអនុក្រឹត្យនេះ ចាប់ពីថ្ងៃចុះហត្ថលេខា តទៅ ។

រាជធានីភ្នំពេញ, ថ្ងៃទី២៨ ខែមេសា ឆ្នាំ ១៩៩៨

នាយករដ្ឋមន្ត្រីទី១ នាយករដ្ឋមន្ត្រីទី២

ហត្ថលេខា និង ត្រា

ហ៊ុន សែន

ហ៊ុន សែន

អនុក្រឹត្យលេខ ២៨ អនក្រ/បក

ស្តីពីការរៀបចំ និង ការប្រព្រឹត្តិការងាររបស់ក្រសួងកិច្ចការនារី

រាជរដ្ឋាភិបាល

- បានឃើញរដ្ឋធម្មនុញ្ញនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែកញ្ញា ឆ្នាំ ១៩៩៣ ស្តីពីការតែងតាំងនាយករដ្ឋមន្ត្រីទី១ និង នាយករដ្ឋមន្ត្រីទី២
- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យ ចុះថ្ងៃទី០១ ខែវិច្ឆិកា ឆ្នាំ ១៩៩៣ ស្តីពីការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាល កម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ ០២/នស/៩៤ ចុះថ្ងៃទី២០ ខែកក្កដា ឆ្នាំ ១៩៩៤ ស្តីពីការប្រព្រឹត្តិ ទៅនៃគណៈរដ្ឋមន្ត្រី
- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យលេខ នស/រកត/១០៩៤/៩៣ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែតុលា ឆ្នាំ១៩៩៤ ស្តីពីការ កែសម្រួលសមាសភាពរាជរដ្ឋាភិបាល នៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា